XP-002205591

AN - 1986-262896 [40]

AP - JP19850032527 19850220; JP19850032527 19850220

CPY - NIGA

DC - B04 D16

FS - CPI

IC - C12P1/00; C12P7/06

MC - B11-A D05-A

M1 - [01] M423 M781 M903 N132 Q233 V500 V550 V780

PA - (NIGA) NGK INSULATORS LTD

PN - JP61192291 A 19860826 DW198640 004pp

- JP3070475B B 19911107 DW199149 000pp

PR - JP19850032527 19850220

XA - C1986-113909

XIC - C12P-001/00 ; C12P-007/06

AB - J61192291 In the fermentation, fermentation raw materials are brought into contact with a microbial mycelium which is immobilised with an oil (II) in a carrier. The fermentation broth is kept in contact with an extn. solvent in the presence of (II).

- (II) is e.g. castor oil, olive oil, soy bean oil and rapeseed oil.

- ADVANTAGE - Fermentation is combined with simultaneous extn. of elaborated organic prod. with an extn. solvent. In order to keep the activity of the mycelium high the removal prod. is removed from the fermentation system. The presence of (II) in the immobilised microbial mycelium and in the fermentation broth accelerates extn. and prevents the extn. solvent from being distributed into the broth. (4pp Dwg.No.0/0)

IW - FERMENTATION CONTINUOUS PRODUCT EXTRACT MICROBE MYCELIUM IMMOBILISE OIL PREVENT EXTRACT SOLVENT DISTRIBUTE FERMENTATION BROTH

IKW - FERMENTATION CONTINUOUS PRODUCT EXTRACT MICROBE MYCELIUM IMMOBILISE OIL PREVENT EXTRACT SOLVENT DISTRIBUTE FERMENTATION BROTH

NC - 001

OPD - 1985-02-20

ORD - 1986-08-26

PAW - (NIGA) NGK INSULATORS LTD

TI - Fermentation with continuous prod. extn. - uses microbial mycelium immobilised with oil to prevent extn. solvent distribution in fermentation broth

(B) 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-192291

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和61年(1986)8月26日

C 12 P

6760-4B 8213-4B

審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

抽出発酵法 60発明の名称

> 願 昭60-32527 ②特

> > 正

昭60(1985) 2月20日 22出

勿発 小

名古屋市千種区下方町 4 丁目29番地 猛

72発 明 者 æ 谷 仁 名古屋市千種区北千種1丁目9番7号

雄 明 ⑦発 の出 願 日本碍子株式会社

名古屋市瑞穂区須田町2番56号

名古屋市緑区鳴海町姥子山22番地の1

個代 理 弁理士 名嶋 明郎

外1名

1. 発明の名称 抽出発酵法

2. 特許請求の顧用

1、発酵槽内で原料と歯体とを接触させ、得ら れた発酵液に抽剤を添加し代財産物である有機物 を抽剤相に抽出して回収する抽出発酵法において 上記菌体が油とともに担体中に固定化されたも のであり、発酵液及び抽剤と菌体との接触が油の 存在下において行われることを特徴とする抽出発

2、油がひまし油、オリーブ油、大豆油、なた ね油等の天然油である特許請求の範囲第1項記載 の抽出発酵法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は原料と菌体とを接触させて発酵させ、 発酵液中に抽剤を添加して代謝産物を抽剤相に抽 出して回収する抽出発酵法の改良に関するもので aa.

(従来の技術)

グルコース等の原料を乳糖発酵性酵母、アルコ - ル等の代謝産物を工業的に得る工程にお いては、発酵液中の代謝産物濃度が高まると菌体 の活性が低下し、エタノール等の生産性が間害さ れることが知られている。そこで生成された代謝 塵物を発酵権内から速やかに除去するために発酵 液中に抽剤を抵加し、代謝産物を抽剤相に抽出さ せることにより発酵槽内の代謝産物濃度を常に低 く保ち、菌体の活性低下を防ぐ抽出発酵法が発明 され、例えば特公昭58-3677号として提案 されている。ところが抽出効率の大きい抽剤 ち抽剤中の代謝産物濃度(㎏/㎏)/発酵液中の 代謝産物濃度(kg/kg)として定義される分配係 敗mの大きい抽剤は歯体に対する毒性が強く歯体 の生産性を著しく低下させるため、止むを得ず分 配係数mが小さく菌体に対する毒性も小さいノル - デシルアルコール (m = 0.39) 、オイレル ルコール (m = 0.24) 、ノルマルードデシルア ルコール (m = 0.37) 等が抽剤として使用されて

特別昭61-192291(3)

データは次の実施例に示す。

実施例

関体として前述の細胞符合株 P N 1 3 とサッカ ロミセス・セレビシエ協会7号を用い、これらの 菌株をそれぞれ最小培地 (ラクトース10kg/ nd) 及び Y M 培地 (グルコース 1 0 kg / ㎡) で培養 して菌体整濁液を得た。これらの2種類の菌体型 漏液 1 0 % に対して 1 0 % の て ん ぷ ら 油 (大 豆 油 + なたね油)を添加したもの、同量のオリーブ油 を添加したもの、同量のひまし袖を添加したもの の針 6 種類の混合液を調製し、各混合液をそれぞ れアルギン酸ナトリウム2%、酸化アルミナ10 %と混合したうえ2%CaCls・2HzO水溶 液中に滴下して固体固定化ビーズとした。これら 6 種類の菌体固定化ビーズをYM培養(ラクトー ス又はグルコース50kg/d、CaCl : 5kg/ ㎡)で2~3日間活性化したのち、第1図に示す 発酵槽(11)に入れ、10 tg / ぱのラクトースと10 tg ノ ㎡ の グ ルコース 原 料 を 供 給 し て 24 ~ 29 時 間 発 酵 を行わせた。一方、抽剤としてはOIPP(m= 1.5) と O T B P (m = 1.6) を用い、エタノール生産量を測定した。その結果を第1 支に示す。

第1 妻に示されるように、菌体として細胞融合 株PN13を使用したとき抽剤としてOJPPを 用いると、袖を用いない従来法においてはエタノ - ル生産量が3.6 から0.5 まで低下するが、油を 用いた本発明法においてはエタノール生産量が1. 2 ~1.5 まで回復することが分かる。また、抽剤 としてOTBPを用いると従来法においてはエタ ノール生産量が3.6 から0.2 まで低下するが、本 発明によれば2.8 ~3.3 まで回復することが分か る。図体としてサッカロミセス・セレビシエ協会 7 号を使用した場合にも同じ効果が認められる。 次に油の含有率と本発明との関係を明らかにする ため、菌体固定化ビーズ中のひまし柚の含有量を 変化させて同様の試験を行った。その結果を第2 妻に示す。 第 2 表から明らかなように、ひまし油 の含有率が 5 %を越えると、エタノール生産量の 顕著な回復が認められる。

7

第1表

		エタノール生産量 kg/nf					
菌体		PN 13			協会7号		
抽剤		なし	OIPP	ОТВР	なし	9910	OTBP
袖	てんぷら油	3.1	1.2	3.3	4.4	0.9	3.7
	オリーブ油	3.4	1.2	2.8	4.6	0.5	3.8
	ひまし柚	3.4	1.5	3.0	4.4	0.9	4.2
	なし	3.6	0.5	0.2	4.4	0.05	0.1

第2表

菌体	抽剤	エタ	ノール	生産量	k	/ nt	
		ひまし油 含有			体積%		
		0	5	7.5	10	15	20
	なし	4.1	4.5	4.9	4.1	4.6	4.7
PN13	OTBP	0.6	1.7	1.8	3.4	3.7	4.1
協会7号	なし	4.5	4.5	4.6	4.8	4.7	4.8
ĺ	OTBP	0.2	4.0	4.7	4.3	4.7	4.6

(発明の効果)

4. 図面の簡単な説明

第1図及び第2図は本発明の抽出発酵法を示す フローシートである。

(11)、(21): 発酵標、(13)、(22): 抽出タンク



The Delphion Integrated View

G t Now: PDF More choices	Tools: Add to Work File: Create new Wo
View: INPADOC Jump to: Top	Go to: Derwent

[®]Title: JP61192291A2: METHOD OF EXTRACTIVE FERMENTATION

Country: JP Japan

® Kind: A

TAYA MASAHITO; KAWASE MITSUO;

PAssignee: NGK INSULATORS LTD

News, Profiles, Stocks and More about this company

Published / Filed: 1986-08-26 / 1985-02-20

Number:

@IPC Code: C12P 1/00; C12P 7/06;

Priority Number: 1985-02-20 JP1985000032527

PAbstract:

PURPOSE: To make an extracting agent having a large partition coefficient usable without damaging productivity of mold and to obtain an intermediate in high efficiency, by immobilizing a mold and an oil to a carrier, and bringing a fermentation solution and an extracting agent into contact with the carrier in the presence of an

CONSTITUTION: In an extractive fermentation method wherein a raw material is brought into contact with a mold, an extracting agent is added to the prepared fermentation solution, and an intermediate is extracted with the extracting agent, the mold and an oil (preferably castor oil, olive oil, soybean oil, colza oil, etc.) are immobilized to a carrier, and a fermentation solution and the extracting agent are brought into contact with the carrier in the presence of an oil.

COPYRIGHT: (C)1986,JPO&Japio

§ INPADOC Legal Status:

None Get Now: Family Legal Status Report

Family: Show 4 known family members

POther Abstract DERABS C86-262896 DERC86-262896

Info:









this for the Gallery...

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61 - 192291

Mint Cl.4

識別記号

庁内整理番号

63公開 昭和61年(1986)8月26日

1/00 7/06 C 12 P

6760-4B 8213-4B

未請求 発明の数 1 (全4頁) 審査請求

抽出発酵法 の発明の名称

> 到特 願 昭60-32527

願 昭60(1985)2月20日 **22**H

79発 明 者 小 林

名古屋市千種区下方町 4 丁目29番地 猛

老 谷 72発 明 Œ

> 願 人

の出

仁 正

名古屋市千種区北千種1丁目9番7号

Ш 雄 73発 明 者 瀬 =

名古屋市緑区鳴海町姥子山22番地の1

名古屋市瑞穂区須田町2番56号

外1名 弁理士 名嶋 明郎 砂代 理 人

日本碍子株式会社

1. 発明の名称 抽出発酵法

2. 特許請求の範囲

1、発酵槽内で原料と菌体とを接触させ、得ら れた発酵液に抽剤を添加し代謝産物である有機物 を抽剤相に抽出して回収する抽出発酵法において 、上記菌体が油とともに担体中に固定化されたも のであり、発酵液及び抽剤と菌体との接触が油の 存在下において行われることを特徴とする抽出発

2、油がひまし油、オリーブ油、大豆油、なた ね油等の天然油である特許請求の範囲第1項記載 の抽出発酵法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は原料と菌体とを接触させて発酵させ、 発酵液中に抽剤を添加して代樹産物を抽剤相に抽 出して回収する抽出発酵法の改良に関するもので ある.

(従来の技術)

グルコース等の原料を乳糖発酵性酵母、アルコ ール発酵性酵母等の菌体と接触させて発酵させ、 エタノール等の代謝産物を工業的に得る工程にお いては、発酵液中の代謝産物濃度が高まると菌体 の活性が低下し、エタノール等の生産性が阻害さ れることが知られている。そこで生成された代謝 産物を発酵槽内から速やかに除去するために発酵 液中に抽剤を添加し、代謝産物を抽剤相に抽出さ せることにより発酵槽内の代謝産物濃度を常に低 く保ち、菌体の活性低下を防ぐ抽出発酵法が発明 され、例えば特公昭 5 8 - 3 6 7 7 号として提案 されている。ところが抽出効率の大きい抽剤、即 ち抽剤中の代謝産物濃度(kg/kg)/発酵液中の 代謝産物濃度(kg/kg)として定義される分配係 数mの大きい抽剤は菌体に対する毒性が強く菌体 の生産性を著しく低下させるため、止むを得ず分 配係数mが小さく菌体に対する毒性も小さいノル マル-デシルアルコール (m=0.39) 、オイレル アルコール (m = 0.24) 、ノルマルードデシルア ルコール (m = 0.37) 等が抽剤として使用されて おり、この場合には抽出効率が悪いために抽剤からの代謝産物の回収に大きいエネルギを必要とするという問題が残されていた。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明はこのような従来の問題点を解決し、関体の生産性を阻害することなく分配係数の大きい抽剤を使用することができ、高効率で代謝産物を得ることができる抽出発酵法を目的として完成されたものである。

(問題点を解決するための手段)

本発明は発酵槽内で原料と菌体とを接触させ、得られた発酵液に抽剤を添加し代謝産物である有機物を抽剤相に抽出して回収する抽出発酵法において、上記関体が油とともに担体中に固定化されたものであり、発酵液及び抽剤と関体との接触が油の存在下において行われることを特徴とするものである。

本発明において用いられる関体としては、先に本発明者等が細胞融合法により造成した 乳糖発酵性酵母である細胞融合株 PN 13 (K l u y v a

3

審性を示し、不飽和結合を持つ油は使用中に不飽 和部位が酸化されて物性に変化を生する度れがあ るためである。これらの条件を満足する油として は、例えばひまし油、オリーブ油、大豆油、ヤシ 油、なたね油等の植物油を挙げることができ、こ のような油は固定化用溶液に対して 2 %以上、好 ましくは5%以上が添加される。次に菌体培養液 と油と固定化用溶液とのエマルジョンは例えばC a C 1 ・ 2 H 2 O の 2 % 水溶液である固定化液中 に滴下され、粒径が1~2 ma程度の寒天状の菌体 固定化ヒーズとされる。 このようにして得られた 國体固定化ヒースは油の粒子と菌体とが至近距離 にあるよう担体中に固定されたものであり、例え ば第1図に示される発酵槽(11)又は第2図に示さ れる発酵槽(21)中に充塡される。第1図に示され る発酵法においてはグルコース等の原料が原料供 給 管 (12) か ら 発 酵 槽 (11) 内 へ 供 給 さ れ る と と も に 抽出タンク(13)から抽剤が抽剤供給管(14)を経て 発酵槽(11)中に供給され、発酵液と抽剤との混合 液 は排出 普 (15) により 分 離 槽 (16) へ送 られて 発 酵

romyces lactis T396) や、 代表的なアルコール発酵性酵母であるサッカロミ セス'・セレビシエ (Saccharomy ces cerevisiae)協会7号等の種々の菌 体を広く用いることができ、このほかのサッカロ ミセス馬やシゾサッカロミセス属、クルイベロミ セス属等の酵母や、ザイモモナス属、クロストリ ディウム属等の細菌を用いることもできる。これ らの図体は関体濃度 2 % (体積 % 以下同じ) 以上 、好ましくは10%以上の菌体培養液とされ例え は固定化用溶液であるアルギン酸ナトリウム 2 % 、酸化アルミナ10%の水溶液に油とともに混合 されエマルジョン化される。本発明において用い られる油は溶剤の毒性から菌体を保護する目的で 用いられるもので、それ自体が関体に対して森性 を持たないこと、非水溶性であること、常温にお いて液状であること等の条件を満足するものであ ればよいが、更に炭素数が18以上であること、 不飽和結合を持たないこと、天然油であることが 望ましい。 炭素数 が18未満の油は菌体に対して

4

液と抽剤に分離される。この間に代財産物である エタノールは抽剤中に抽出され、抽出タンク(13) において代謝産物が抽剤と分離されて管(17)から 取出される。また、第2図に示される発酵法にお いては菌体固定化ビースは発酵槽(21)の下部に充 塡され、抽出タンク(22)から抽剤供給管(23)によ り 供給される 抽剤 は発酵槽 (21) の上部を流れつつ 発酵により生じた代謝産物を抽出し、抽出タンク (22)へ戻る。いすれの方法による場合にも原料及 び抽剤は関体固定化ビーズ中に浸透して菌体と接 触することとなるが、本発明においてはこの接触 が油の存在下において行われ、油が園体に対する 抽剤の毒性を著しく低下させるためにオルトーイ ソープロピルフェノール(以下、OIPPと記す) やオルトーターシャリーーブチルフェノール (以下、OTBPと記す)のような分配係数の高い 抽剤を用いても菌体の生産性低下をこくわずかに とどめることができる。従って本発明によれば薗 体の生産性を阻害することなく分配係数の大きい 抽剤が使用できることとなるが、その詳細な実験 データは次の実施例に示す。

実施例

菌体として前述の細胞溶合株 PN 1 3 とサッカ ロミセス・セレビシエ協会7号を用い、これらの 菌株をそれぞれ最小培地(ラクトース10kg/ml) 及び Y M 培地 (グルコース 1 0 kg / ㎡) で培養 して関体懸濁液を得た。これらの2種類の関体懸 **過液10%に対して10%のてんぷら油(大豆油** + なたね油)を添加したもの、同量のオリーブ油 を添加したもの、同量のひまし油を添加したもの の計6種類の混合液を調製し、各混合液をそれぞ れアルギン酸ナトリウム2%、酸化アルミナ10 % と混合したうえ 2 % C a C l ₂ · 2 H ₂ O 水溶 液中に滴下して菌体固定化ビーズとした。これら 6 種類の菌体固定化ビーズを Y M 培養 (ラクトー ス又はグルコース 5 0 kg/㎡、CaC1 : 5 kg/ ㎡) で2~3日間活性化したのち、第1図に示す 発酵槽(11)に入れ、10kg/mのラクトースと10kg ノ ㎡ の グ ル コ ー ス 原 料 を 供 給 し て 2.4 ~ 2.9 時 間 発 酵 を行わせた。一方、抽剤としてはOIPP(m=

7

第1表

		エタノール生産量 kg/					
菌 体		PN 1 3			協会7号		
抽剤		なし	OIPP	отвр	なし	OIPP	отвр
油	てんぷら油	3.1	1.2	3.3	4.4	0.9	3.7
	オリーブ油	3.4	1.2	2.8	4.6	0.5	3.8
	ひまし油	3.4	1.5	3.0	4.4	0.9	4.2
	なし	3.6	0.5	0.2	4.4	0.05	0.1

第2表

	抽剤	エタノール生産量 kg/㎡						
菌体		ひまし油 含有率 体積%						
		0	5	7.5	10	15	20	
	なし	4.1	4.5	4.9	4.1	4.6	4.7	
P N 13	OTBP	0.6	. 1.7	1.8	3.4	3.7	4.1	
協会7号	なし	4.5	4.5	4.6	4.8	4.7	4.8	
	OTBP	0.2	4.0	4.7	4.3	4.7	4.6	

1.5) と O T B P (m = 1.6) を用い、エタノール生産量を測定した。その結果を第 1 衷に示す。

第1妻に示されるように、菌体として細胞融合 株PN13を使用したとき抽剤としてOIPPを 用いると、油を用いない従来法においてはエタノ - ル生産量が3.6 から0.5 まで低下するが、油を 用いた本発明法においてはエタノール生産量が1. 2 ~1.5 まで回復することが分かる。また、抽剤 としてOTBPを用いると従来法においてはエタ ノール生産量が3.6 から0.2 まで低下するが、本 発明によれば2.8 ~3.3 まで回復することが分か る。菌体としてサッカロミセス・セレビシエ協会 7 号を使用した場合にも同じ効果が認められる。 次に油の含有率と本発明との関係を明らかにする ため、菌体固定化ビーズ中のひまし油の含有量を 変化させて同様の試験を行った。その結果を第2 表に示す。第2表から明らかなように、ひまし油 の含有率が5%を越えると、エタノール生産量の 顕著な回復が認められる。

8

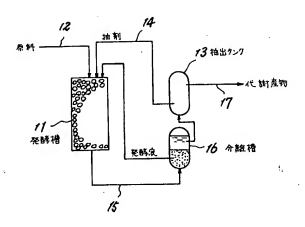
(発明の効果)

4. 図面の簡単な説明

第1図及び第2図は本発明の抽出発酵法を示す フローシートである。

(11)、(21): 発酵槽、(13)、(22): 抽出タンク

笛 1 図



第 2 図

